Offenlegungsschrift

1 1 Aktenzeichen:

P 23 59 399.9

Anmeldetag:

29. 11.73

Offenlegungstag: 12 6.75

Unionspriorität:

**32 33 3** 

Bezeichnung:

Haarfärbemittel

Anmelder:

Henkel & Cie GmbH, 4000 Düsseldorf 

Erfinder:

Rose, David, Dipl.-Chem. Dr., 4000 Düsseldorf: Saygin; Ferdi, Dipl.-Chem. Dr., 4006 Erkrath; Weinrich, Erwin, Dipl.-Chem. Dr., 4000 Düsseldorf

1A CCC CC C7

5. 75 509 824/971

Henkel & Cie GmbH
Patentabtellung
Z/Br

2359399

## P atentan meldung

#### D 4774

### "Haarfärbemittel"

Gegenstand der Erfindung sind Mittel zur oxidativen. Färbung von Haaren auf Basis von Tetraaminopyrimidinen als Entwicklerkomponente.

Für das Färben von Haaren spielen die sogenannten Oxidationsfarben, die durch oxidative Kupplung einer Entwicklerkomponente mit einer Kupplerkomponente entstehen, wegen ihrer intensiven Farben und sehr guten Echtheitseigenschaften eine bevorzugte Rolle. Als Entwicklersubstanzen werden üblicherweise Stickstoffbasen, wie p-Phenylendiaminderivate, Diaminopyridine, 4-Amino-pyrazolon-derivate, heterocyclische Hydrazone eingesetzt. Als sogenannte Kupplerkomponenten werden m-Phenylen-diaminderivate, Phenole, Naphthole, Resorcinderivate und Pyrazolone genannt.

Gute Oxidationshaarfarbstoffkomponenten müssen in erster Linie folgende Voraussetzungen erfüllen:

Sie müssen bei der oxidativen Kupplung mit den jeweiligen Entwickler- bzw. Kupplerkomponenten die gewünschten Farbnuancen in ausreichender Intensität ausbilden. Sie müssen ferner ein ausreichendes bis sehr gutes Aufziehvermögen auf menschlichem Haar besitzen und sie sollen darüber hinaus in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein.

Die üblicherweise als Entwicklersubstanzen verwendete Verbindungsklasse der substituierten bzw. unsubstituierten p-Phenylendiamine besitzt den Nachteil, daß sie bei einer Reihe von Personen Sensibilisierungen und in deren Gefolge schwere Allergien hervorruft. Die zur Vormeidung dieser dermatologischen Nachteile in neuerer Zeit vorgeschlagenen Entwicklersubstanzen können in ihren anwendungstechnischen Eigenschaften nicht immer voll befriedigen.

Et bestand daher bei der Suche nach brauchbaren Oxidationshaarfarbstoffen die Aufgabe, geeignete Komponenten
aufzufinden, die vorgenannte Voraussetzungen in
optimaler Weise erfüllen.

Ke wurde run gefunden, daß Haarfärbemittel auf Basis von Oxidationsfarbstoffen mit einem Gehalt an Tetraaminopyrimidinen der allgemeinen Formel

in der  $R_1 - R_6$  Wasserstoff, einen Alkylrest mit 1 - 4 Kunlenstoffatomen,

den Rest - (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-X, in dem n = 1 - 4 und X eine Hydroxylgruppe, ein Halogenatom, eine -NH<sub>2</sub>-, -NHR'- und -NR'R"-Gruppe sein können, wobei R' und R" Alkylreste mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen bedeuten können oder mit dem Stickstoffatom zu einem heterocyclischen Ring, der ein weiteres Stickstoffatom oder Sauerstoffatom enthalten kann, geschlossen sind,

••• nen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen

••• oder 6-gliedrigen Ring mit einem oder zwei Stickstoff
••• omen oder einem Stickstoffatom und einem Sauerstoff-

allow reserve to home and a figure of

2359399

atom darstellen können; sowie deren anorganischen oder organischen Salzen als Entwicklersubstanzen und den in Oxidationshaar farben üblichen Kupplersubstanzen den gestellten Anforderungen in besonders hohem Maße gerecht werden.

Bei ihrem Einsatz als Entwicklerkomponenten liefern die erfindungsgemäßen Verbindungen mit den im allgemeinen für die Oxidationshaarfärbung verwendeten Kupplersubstanzen die unterschiëdlichsten sehr intensiven Farbnuancen, wie sie mit diesen Kupplern und den bisher bekannten Entwicklern nicht erzielbar waren und stellen somit eine wesentliche Bereicherung der oxidativen Haarfärbemöglichkeiten dar. Darüber hinaus zeichnen sich die erfindungsgemäßen Tetraam nopyrimidine durch sehr gute Echtheitseigenschaften der damit erzielten Färbungen, durch eine gute Löslichkeit im Wasser, eine gute Lagerstabilität und toxikologische, sowie dermatologische Unbedenklichkeit aus.

Die erfindungsgemäß als Entwicklerkomponenten zu verwendenden Tetraaminopyrimidine können entweder als solche
oder in Form ihrer Salze mit anorganischen oder organinchen Säuren, wie z.B. als Chloride, Sulfate, Phosphate,
Acetate, Propionate, Lactate, Citrate eingesetzt werden.

Die Herstellung der melsten erfindungsgemäß als Entwicklerkomponenten zu verwendenden Tetraaminopyrimide ist bereits
literaturbekannt und kann der Monographie von D.J. Brown,
"The Pyrimidines" in der Reihe Heterocyclic Compounds,
Interscience Publishers (1962) Band I. und II entnommen
werden. Nur einige wenige der verwendeten Verbindungen
ntellen neue Substanzen dar, deren Herstellung gesondert
beschrieben ist.

Zur Synthese der erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindungen geht man im allgemeinen von 2,4,6-Triaminopyrimidinen aus, in die die 5-Aminogruppe durch Nitrosierung und anschließende Reduktion eingeführt wird.

Man kann aber auch von entsprechend substituierten
Triamino-alkylmercaptopyrimidinen ausgehen und die
Alkylmercaptogruppe durch Amine substituieren. Die
letztere Methode eignet sich besonders zur Einführung
von Aminogruppen bzw. von substituierten Aminogruppen
in die 2-, 4-oder 6-Stellung des Pyrimidinringes.

Als orfindungsgemäß einzusetzende Entwicklerkomponenten #1nd z.B. 2,4,5,6-Tetraamino-, 4,5-Diamino-2,6-bismethylamino-, 2,5-Diamino-4,6-bismethylamino-, 4,5-Diamino-6-butylamino-2-dimethylamino-, 2,5-Diamino-4-diäthylamino-6-mothylamino-, 4,5-Diamino-6-diathylamino-2-dimethylamino-, 4,5-Diamino-2-diäthylamino-6-methylamino-, 4,5-D1amiro-2-dimethylamino-6-athylamino-, 4,5-Diamino-2-dimethylamino-6-isopropylamino-, 4,5-Diamino-2-dimethylamino-6-methylamino-, 4,5-Diamino-6-dimethylamino-2mothylamino-, 4,5-Diamino-2-dimethylamino-6-propylamino-, 2,4,5-Triamino-6-dimethylamino-,4,5,6-Triamino-2-dimethylamino-,2,4,5-Triamino-6-methylamino-,4,5,6-Triamino-\*-methylamino-, 4,5-Diamino-2-dimethylamino-6-piperidino-, •,5-Diamino-6-methylamino-2-piperidino-,2,4,5-Triamino-6-plperidino-,2,4,5-Triamino-6-anilino-,2,4,5-Triamino-6-bonzylamino-,2,4,5-Triamino-6-benzylidenamino-,4,5,6-Triamino-2-piperidino-,2,4,6-Trismethylamino-5-amino-, 3,4,5-Triamino-6-di-n-propylamino-,2,4,5-Triamino-6morpholino-,2,5,6-Triamino-4-dimethylamino-,4,5,6-Triamino- $\beta$ -morpholino-,2,4,5-Triamino-6- $\beta$ -hydroxyathylamino-, .5.6-Triamino-2-β-amino-athylamino-,2,5,6-Triamino-•β-methylamino-äthylamino-, 2,5-Diamino-4,6-bis-χ-diäthyl-\*\*\*1no-propylamino-, 4,5-Diamino-2-methylamino-6-3-hydroxy-

Hthylamino-, 5-Amino-2,4,6-triathylamino-,2,4-Bis-\$\beta\$-hydroxyathylamino-6-anilino-5-amino-pyrimidin zu nennen.

Als Beispiele für in den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln einzusetzende Kupplerkomponenten sind

A-Naphthol, o-Kresol, m-Kresol, 2,6-Dimethylphenol, 2,5-Dimethylphenol, 3,4-Dimethylphenol, 3,5-Dimethylphenol, Brenz catechin, Pyrogallol, 1,5-bzw. 1,7-Dihydroxy-naphthalin, 5-Amino-2-methylphenol, Hydrochinon, 2,4-Diamino-anisol, m-Toluylendiamin, 4-Aminophenol, Resorcin, Resorcinmonomethylather, m-Phenylendiamin, 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-5, 1-Phenyl-3-amino-pyrazolon-5, 1-Phenyl-3,5-diketo-pyrazolidin, 1-Methyl-7-dimethyl-amino-4-hydroxy-chinolon-2, 1-Amino-3-acetacetylamino-4-nitro-benzol oder 1-Amino-3-cyanacetyl-amino-4-nitro-benzol anzuführen.

In den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln werden die Entwicklerkomponenten im allgemeinen in etwa molaren Mengen, bezogen auf die verwendeten Kupplersubstanzen, eingesetzt. Wenn sich auch der molare Einsatz als zweckmäßig erweist, so ist es jedoch nicht nachteilig, wenn die Entwicklerkomponente in einem gewissen Überschuß oder Unterschuß zum Einsatz gelangt.

Es ist ferner nicht erforderlich, daß die Entwicklerkomponente und die Kupplersubstanz einheitliche Produkte darstellen, vielmehr können sowohl die Entwicklerkomponente Gemische der erfindungsgemäß zu verwendenden Tetraaminopyrimidine als auch die Kupplersubstanz Gemische der vorstehend genannten Kupplerkomponenten darstellen.

Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel andere bekannte und übliche Entwicklerkomponenten,

sowie auch gegebenenfalls übliche direktziehende Farbstoffe im Gemisch enthalten, falls dies zur Erzielung gewisser Farbnuancen erforderlich ist.

Die oxidative Kupplung, d.h. die Entwicklung der Färbung, kann grundsätzlich wie bei anderen Oxidationshaarfarbstoffen auch, durch Luftsauerstoff erfolgen. Zweckmäßigerweise werden jedoch chemische Oxidationsmittel eingesetzt. Als solche kommen insbesondere Wasserstoffperoxid oder dessen Anlagerungsprodukte an Harnstoff, Melamin und Natriumborat, sowie Gemische aus derartigen Wasserstoffperoxidanlagerungsverbindungen mit Kaliumperoxiddisulfat in Betracht.

Als Entwicklerkomponente besitzen dabei die erfindungsgemüßen Tetraaminopyrimidine den Vorteil, daß sie bereits
bei oxidativer Kupplung durch Luftsauerstoff voll
befriedigende Färbeergebnisse liefern und somit eine
Haarschädigung durch das sonst für die oxidative Kupplung
eingesetzte Oxidationsmittel vermieden werden kann.
Wird jedoch gleichzeitig neben der Färbung ein Aufhelleffekt am Haar gewünscht, so ist die Mitverwendung von
Oxidationsmitteln erforderlich.

Minsatz in entsprechende kosmetische Zubereitungen, wie Gremes, Emulsionen, Gele oder auch einfache Lösungen eingearbeitet und unmittelbar vor der Anwendung auf dem Haar mit einem der genannten Oxidationsmittel versetzt.

Die Konzentration derartiger färberischer Zubereitungen an Kuppler-Entwicklerkombination beträgt 0,2 bis 5 dewichtsprozent, vorzugsweise 1 - 3 Gewichtsprozent.

Zur Herstellung von Cremes, Emulsionen oder Gelen werden die Farbstoffkomponenten mit den für derartige Präparationen üblichen weiteren Bestandteilen gemischt. Als

solche zusätzlichen Bestandteile sind z.B. Netz- oder Emulgiermittel vom anionischen oder nichtionogenen Typ, wie Alkylbenzolsulfonate, Fettalkoholsulfate, Alkylsulfonate, Fettsäurealkanolamide, Anlagerungs-produkte von Äthylenoxid an Fettalkohole, Verdickungs-mittel, wie Methylcellulose, Stärke, höhere Fettalkohole, Paraffinöl, Fettsäuren, ferner Parfümöle und Haarpflege-mittel, wie Pantothensäure und Cholesterin zu nennen. Die genannten Zusatzstoffe werden dabei in den für diese Zwecke üblichen Mengen eingesetzt, wie z.B. Netzund Emulgiermittel in Konzentrationen von 0,5 - 30 Oewichtsprozent und Verdickungsmittel in Konzentrationen von 0,1 - 25 Gewichtsprozent, jeweils bezogen auf die gesamte Zubereitung.

kann, unabhängig davon, ob es sich um eine Lösung, eine kann, unabhängig davon, ob es sich um eine Lösung, eine kmulsion, eine Creme oder ein Gel handelt, im schwach sauren, neutralen oder insbesondere alkalischen Milieu bei einem pH-Wert von 8 - 10 erfolgen. Die Anwendungstemperaturen bewegen sich dabei im Bereich von 15 bis 40°C. Nach einer Einwirkungsdauer von ca. 30 Minuten wird das Haarfärbemittel vom zu färbenden Haar durch lipülen entfernt. Hernach wird das Haar mit einem milden ihampoo nachgewaschen und getrocknet.

Die mit den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln erzielbaren Farbtöne zeigen unter Einsatz unterschiedlicher Entwicklerund Kupplerkomponenten eine außerordentliche Variationsmöglichkeit, die von hellblond bis dunkelbraun und grün
bis violett reicht. Die erzielten Färbungen haben gute
i.icht-, Wasch- und Reibechtheitseigenschaften und lassen
alch leicht mit Reduktionsmitteln wieder abziehen.

tite nachfelgenden Beispiele sollen den Erfindungsgegenat and näher erläutern ohne ihn jedoch hierauf zu beschränken.

## Beispi ele

Zunächst wird die Herstellung einiger in den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln zu verwendenden Tetraaminopyrimidine beschrieben, die bisher nicht literaturbekarnt sind.

Darstellung von 2,4,6-Trimethylamino-5-amino-pyrimidinbulfat, C7H14N6.H2SO4.2 H2O

5.5 © 2,4,6-Trismethylaminopyrimidin<sup>x)</sup> wurden in 50 ml Wasser gelöst und mit Natriumacetat auf pH 4 gebracht.

Die Lösung wurde auf 80°C erhitzt und eine Lösung von

1,4 © NaNC<sub>2</sub> in 5 ml H<sub>2</sub>0 hinzugegeben. Es entstand eine rote Lösung. Bei 60°C wurde soviel Natriumdithionit hinzugegeben bis die Lösung gelb war. Die gelbe Lösung wurde mit verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> versetzt und der Niederschlag abgemaugt. Ausb. 55%.

Pp 2150

Analy se:		% C [	% H	% N
•	berechnet:	26,6	6,4	26,6
	gefunden:	26,6	8,3	27,7

x) Nach Winkelmann, J. Prakt. Chem., 115, 292, (1927) hergestellt.

Daratellung von 2,4,5-Triamino-6-di-n-propylaminopyrimidindihydrochlorid C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>N<sub>6</sub> . 2 HCl

## 1. 2,4-Diamino-6-di-n-propylamino-pyrimidin

15 g 2,4-Diamino-6-chlorpyrimidin<sup>X)</sup> wurden in 130 ml Äthanol mit 50 g Di-n-propylamin versetzt und im Autoklav 3 Stunden bei 200°C gehalten (Anfangsdruck 10 atü  $N_2$ ). Nach dem Abkühlen und Öffnen wurde die Reaktionsmischung in einem Eis-Kochsalzbad gekühlt, um Di-propylaminhydrochlorid auszufällen. Es wurde abfiltriert und die Mutterlauge weitgehend eingeengt (ca. 30 ml Rest), wobei 18 g = 82.9% Rohprodukt ausfielen; dieses wurde als solches weiterverarbeitet.

### 2. 2,4-Diamino-5-nitroso-6-di-n-propylamino-pyrimidin

18 g 2,4-Diamino-6-di-n-propylanino-pyrimidin (Roh-produkt) wurden in 25 ml Wasser aufgeschlämmt und mit soviel Eisessig versetzt bis pH 4 erreicht war; danach wurde auf 50° erwärmt, wobei die Substanz gelöst war und langsam mit 5,5 g Natriumnitrit in 10 ml Wasser versetzt; nach kurzer Zeit fiel ein himbeerroter Niederschlag aus; abgesaugt und getrocknet unter Vakuum bei Raumtemperatur verblieben 9,4 g = 46 %.

Smp: 206 - 208°C

Analyse:		% C	% H	% N
	berechnet:	50,40	7,61	35,27
	gefunden:	49.56	7.62	35.50

## 2,4,5-Triamino-6-di-n-propylamino-pyrimidindihydrochlorid

6,5 g 2,4-Diamino-5-nitroso-6-di-n-propylamino-pyrimidin wurden in 150 ml Äthanol mit 0,5 g Katalysator (10 % Fd auf Kohle) in einer Schüttelente bei Raumtemperatur hydriert. Nach beendeter H<sub>2</sub>-Aufnahme wurde vom Katalysator abfiltriert, mit Salzsäure angesäuert und eingeengt.

Rückstand: 5,6 g = 78,8 %, braune Kristalle, Zers. Pkt. 105°C. Das Massenspektrum zeigt die Molekülmasse 224 (Ber. 224)

x) Nach Roth, B., Smith, J.M., und Hultquist, E.M., J.Am.Chem.Soc., 72, 1914 (1950) hergestellt.

Darstellung von 2,4,5-Triamino-6-morpholino-pyrimidin-culfat  $C_8H_{14}N_6O$  .  $H_2SO_4$ 

2,4,5-Triamino-6-morpholino-pyrimidin-sulfat wurde stufenwolse aus folgenden Verbindungen hergestellt:

- 1. Zu 10 g 2,4-Diamino-6-chlorpyrimidin<sup>x)</sup> (0,07 Mol) wurden 30 g Morpholin (30 ml (0,34 Mol) zugegeben und unter Rühren innerhalb einer Stunde auf 100°C erwärmt; bei dieser Temperatur wurde die Mischung 2 1/2 Stunden gehalten; danach wurden 10 ml Äthanol zugesetzt und im Kühlschrank stehen gelassen bis Morpholinhydrochlorid ausgefallen war, das abgetrennt wurde. Das Filtrat wurde eingeengt, um das Rohprodukt als halb öligen halb kristallinen Rückstand zu gewinnen (5,9 = 43,7%); als Rohprodukt weiter verarbeitet.
- 2.4-Diamino-6-morpholino-5-nitroso-pyrimidin

5,9 g 2,4-Diamino-6-morpholino-pyrimidin (0,03 Mol) (Rohprodukt) wurden in 25 ml Wasser unter Erwärmen gelöst und mit Essigsäure versetzt bis pH 4 erreicht war; danach wurde die Lösung auf 80°C erwärmt und langsam eine Natriumnitritlösung von 2 g in 5 ml Wasser zugegeben; nach kurzer Zeit fiel die Nitrosoverbindung als himbeerroter Niederschlag aus; durch Einengen und Kühlen wurden insgesamt 4,1 g = 60,3 % Ausbeute erhalten.

2359399

Smp: 231 - 233°C

Analyse: %C %H %N

berechnet: 42,85 5,39 37,48

gefunden: 41,92 4,97 38,22

## 3. 2,4,5-Triamino-6-morpholino-pyrimidin-sulfat

2,5 g 2,4-Diamino-6-morpholino-5-nitroso-pyrimidin wurden in 15 ml Wasser aufgeschlämmt und mit 2 n HCL (5 ml) versetzt bis die Substanz gerade gelöst war; das Substanzgemisch wurde dann auf 50° erwärmt und langsam wurde soviel Natriumdithionit (Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) zugegeben, bis sich die violette Lösung gelb färbte; danach wurde filtriert, abgekühlt und mit Schwefelsäure (1:1) auf pH 2 eingestellt.

Nach kurzer Zeit fiel das Pyrimidin als Sulfat aus; es wurden 2,6 g = 76,4 % erhalten.

Anal	yse: (umkristallisiert)	:	% C	% H	% N
	berechnet:		31,17	5,23	27,25
	gefunden:		29,81	4,98	27,86

Smp: sintert bei 230°; langsame Zersetz ab 255°C

x) Nach Roth, B., Smith, J.M. und Hultquist, E.M., J. Am. Chem. Soc., 72, 1914 (1950) hergestellt.

Die anderen in den nachfolgenden Beispielen eingesetzten Tetraaminopyrimidine sind literaturbekannt und ihre Herstellung erfolgt auf Wegen, wie sie in der Monographie von D.J.Brown "The Pyrimidines" in Heterocyclic Compounds, Intercsience Publishers, 1962 Band I und II aufgezeigt and.

Die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel wurden in Form einer Cremeemulsion eingesetzt, Dabei wurden in eine Emulsion aus

- 10 Gew.-Teilen Fettalkoholen der Kettenlänge C12-C18
- 10 Gew.-Teilen Fettalkoholsulfat (Natriumsalz) Kettenlänge C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>

75 Gew.-Teilen Wasser

jeweils 0,01 Mol der in der nachstehenden Tabelle aufgoführten Tetraaminopyrimidine und Kupplersubstanzen cingearbeitet. Danach wurde der pH-Wert der Emulsion mittels Ammoniak auf 9,5 eingestellt und die Emulsion mit Wasser auf 100 Gewichtsteile aufgefüllt. Die oxidative Kupplung wurde entweder mit Luftsauerstoff oder mit 1 %1ger Wasserstoffperoxidlösung als Oxidationsmittel durchgeführt, wobei zu 100 Gewichtsteilen der Emulsion 10 Gewichtsteile Wasserstoffperoxiclösung gegeben wurden. Die jeweilige Färbecreme mit oder ohne zusätzlichem Oxidationsmittel wurde auf zu 90 % ergrautes, nicht besonders vorbehandeltes Menschenhaar aufgetragen und dort 30 Minuten belassen. Nach Beendigung des Furbeprozesses wurde das Haar mit einem üblichen Haarwaschmittel ausgewaschen und anschließend getrocknet. Die dabei erhaltenen Färbungen sind nachstehender Tabelle 1 zu entnehmen.

#### ab 11 1

Bei-	Entwickler	Kuppler	Erhaltener Fa	rbton
spiel	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		bei Luft-	mit 1 % H <sub>2</sub> O <sub>2</sub>
			oxidation	
	. :			
1	2,4,5,6-Tetraamino-	m-Phenylendiamin	oliv	oliv
	pyrimidin			
8	•	2,4-Diaminoanisol	dunkelgrün	dunkelgrün
8		m-Toluylendiamin	gelbbrau	gelbbraun
4		m-Aminophenol	violettbraun	violettbraun
6	•	Resorcin	erdbeerrot	graurot
6	•	1-Phenyl-3-amino-	braunorange	braunorange
		pyrazolon		
7		1-Phen y1-3-methy1-	braunrot	braunorange
		pyrazolon	-	
	•	Resorcinmonomethyl-	goldbrau	goldbraun
		Ather		
•	•	-Naphthol	gelbbraun	gelbbraun
10		1.5-Dihydroxy-	havann a braun	havannabraus
		naphthalin		
11	•	1,7-Dihydroxy-	olivbraun	olivbraun
•		naphthalin		
11	4-Dimethylamino-	m-Phenylendiamin	gelbbraun	gelbbraun
	2,5,6-triamino-			
	pyrimidin			
1.0	•	2:4-Diaminoanisol	olivge 1 b	olivgelb
4 4	•	m-Toluylendiamin	gelbbraun	gelbbraun
**	•	m-Aminophenol	burgun d errot	burgunderr t
1.0	<b>n</b>	Resorcin	braunrot	brauurot
17	•	1-Phenyl-3-amino-	himbeerrot	him beetr t
		pyrazolon		:
) M.	•	m-Phenylendiamin	olivbra un	olivbraun
1 4	2-Dimethylamino-	m-Phenylendiamin	dunkelgrün	dunkelgran
- 4	4,5,6-triamino-	m , non y roughaman	B	
•	pyrimidin			
	•			

Kuppler

**Entwickler** 

# 2359399

Erhaltener Farbton

	Butalculci	Kabhier	PINGILERCE LAS	
spiel			bei Luft - oxidation	mit 1 % H <sub>2</sub> O <sub>2</sub>
30	2 -Dimethylamino - 4.5,6-triamino- pyrimidin	2:4-اiaminoanisol	dunkelgrün	dunkelgrün
21	in the second of	m-Toluylendiamin	olivstichig - gelb	olivstichig - gelb
**	•	m-Aminophenol	grauviolett	dunkelviolett
20	•	Resorcin	rotviolett	rotviolett
*4	•	1-Phenyl-3-amino- pyrazolon (5)	ziegelrot	ziegelrot
**	•	1-Phenyl-3-methyl- pyrazolon (5)	lackrot .	grauorange
16	• .	-Naphthol .	haarbraun	olivbcaun
87	•	3-Acetyla ceta mino- 1-amino-4-nitrobenzol	. gelbbraun	messinggelb
**	. •	1-Phenyl-3,5-diketo- pyrazolon	braunora n g e	graurot
**		.o-KresoI	braunorange	elfenbein
**	•	m-Kresol	braunorange	elfenbein
97	•	2,5-Dimethylphenol	braunrot .	graugrün
*	•	3,4-Dimethylphenol	braunor ange	graugrün
**		3,5-Dimethylphenol	biaunorange	grauorange
*4	•	1,5-Dihydroxy- naphthalin	braun	braun
•	•	Pyrogallo1	schokoladen - braun	metallgrau .
	•	Brenzcatechin	rotbraun	fahl
47	• 1	1-Methyl-4-hydroxy- 7-dimethylamino- chinolon-2	grauorange .	goldblond
•	•	5-Amino-2-methy1- pheno1	braun	braur.

*picl			bei Luft- oxidation	mit 1 % H <sub>2</sub> O <sub>2</sub>
•				
39 .	2-Dimethylamino-	Hydrochinon	braunrot	goldblond
	4,5,6-triamino- pyrimidin			
40	2-piperidino-4,5,6- triaminopyrimidin	m-Phenylendiamin	dunkelgrün	dunkelgrün
41,	•	m-Aminophenol	dunkelviolett	dunkelviolett
42 .	•	Resorcin	grauru bin .	graurubin
48	•	2:4-Diaminoanisol	dunkelgrün	dunkelgrun "
44	•	m-Toluylendiamin	braunorange .	braunorange
45	•	1-Pheny1-3-amino- pyrazolon (5)	tomatenrot	tomalenrot
46 '	2-Morpholino-4,5,6- triaminopyrimidin	m-Phenylendiamin	oliv	oliv
47	10	m-Aminophenol	dunkelviolett	dunkelviolett
48	•	Resorcin	grauru <b>bin</b>	graurubin
49	•	2:4-Dia minoanisol	dunkelgrün	dunkelgrün
. 0		m-Toluylendiamin	oliybraun	olivbraun
61		1-Pheny1-3-amino- pyrazolon (5)	braunrot	braunrot
	2-Methylamino-4,5,6			
	triaminopyrimidin	m-Phenylendiamin .	oliv:	oliv
**	•	m-Aminophenol	dunkelpurpur	dunkelviolett
84	•	Resorcin	grantot	braunviolett
**	•	2:4-Diaminoanisol	dunkelg run	dunkelgtun
	•	m-Toluylendiamin	gelb	gelb
.7		1-Phenyi-3-amino- pyrazolon (5)	braunto t	braunrot
	6-Morpholino-2,4,5-	m-Phenylendiamin	olivbra 11 n	olivbraun
	triaminopyrimidin			
41		2,4-diaminoanisol	graugrū n	oliv
	. · -			

в і-	Ent wickler	Kuppler	Erhaltener Farbton	
spiel	•		bei Luft- oxidation	mit 1 % H <sub>2</sub> O <sub>2</sub>
			-	
60	6-Morpholino-2,4,5- tri a minopyrimidin	m-Toluylen diamin	goldgelb	messinggelb
61 '	•	m-Aminophenol	grautubin	graurot
9 8	•	Resorcin	brauntot .	braunrot
6.5		1-Phenyl-3-amino- pyrazolon-5	mattrot	mattrot
64	6-Piperidino-2,4,5- tri a minopyrimidin	m-Phenylendiamin	b a mbusgel b	graugelb
6.6	•	2,4-Diaminoanisol	olivbraun	oliv
••	•	m-Aminophenol	oliybraun	bambusgelb
67	·r	Resorcin	grautot	elfenbein
	W	m-Toluylendiamin	graugelb	olivbraun
••	* * *	1-Phenyl-3-amino- pyrazolon-5	gemsgelb	strohgelb
70	6-Di-n-propylamino- 2,4,5-triamino- pyrimidin	m-Phenylendiamin	honiggelb	oliv
74	• ,	2,4-Diaminoanisol	olivgrün	oliv
11	•	m-Toluylendiamin	honiggelb	honiggelb
76	•	m-Aminophenol	graurubin	graurubin
94		Resorcin	brauntot	braunrot
76	•	1-Pheny1-3-amino- pyrazolon-5	rotbraun	rotbraun
76	2.4.6-Trismethyl- amino-5-amino- pyrimidin	m-Phenylendiamin	eichenbraun	oliv ,
**	• 4	2,4-Diaminoanisol	oliv	biberbraun '
10	•	m-Toluylendiamin	messingge1b	oliv ·
10	• •	m-Aminophenol	dunkelrubin	braun
	. <del>•</del>	Resorcin	graurot	mattrot
<b>#</b> 1	• .	1-Phenyl-3-amino- pyrazolon-5	rotbraun	hellbraun
		9824/0971		- 17 -
	3			

Zur Prüfung der toxikologischen und dermatologischen Eigenschaften von Tetraaminopyrimidinen wurden die nachstehend beschriebenen Untersuchungen durchgeführt. Als Testsubstanz diente dabei 2-Dimethylamino-4,5,6-triaminopyrimidinsulfat, die in Vergleich zu p-Phenylendiamin und p-Toluylendiaminsulfat gesetzt wurde. Dabei wurden die folgenden Ergebnisse erhalten.

#### 1. Akute Toxizität

Die Prüfungen der allgemeinen Verträglichkeit wurden an männlichen weißen Mäusen des CF/W 68-Stammes durchgeführt. Das durchschnittliche Gewicht der Versuchstiere tetrug 22 g. Die Verabfolgung der Prüfsubstanzen erfolgte einmal in steigenden Dosierungen mit der Schlundsonde. Es wurden pro Dosis 10 Mäuse eingesetzt. Das Applikationsvolumen betrug konstant 0,2 ccm/10 g Körpergewicht. Nach der 8-tägigen Beobachtungszeit und nach Berechnung der Versuchsergebnisse nach dem Verfahren von Litchfield -Wilcoxon (J. Pharm. exptl. Ther., 96 99-108 (1949)) wurden nachfolgende LD50-Werte gefunden.

2-Dimethylamino-4,5,6-triaminopyrimidinsulfat 555 mg/kg
p-Phenylendiamin 87 mg/kg
p-Toluylendiaminsulfat 110 mg/kg

Als Lösungsmittel wurde Aqua dest. verwendet.

#### 2. Hautverträglichkeitsprüfungen an haarlosen Mäusen

Gruppen von jeweils 5 Tieren pro Präparat wurden die Prüfsubstanzen in 5 %igen wässerigen Ansätzen einmal

täglich 14 Tage lang in kleinen Mengen auf die Rückenhaut aufgetragen. Während der Applikationszeit und bei Versuchsende waren alle Tiere reaktionslos.

3. Schleimhautverträglichkeitsprüfungen am Kaninchenauge

Diese Prüfungen der lokalen Verträglichkeit wurden derart vorgenommen, daß kleine Mengen der 5 %igen wässerigen Prüfsubstanzen Gruppen von Albino-Kaninchen einmal in den Bindehautsack eines Auges eingeträufelt wurden. Die Reaktionen der Augenschleimhäute wurden nach einem Punktschema von Draize (Appraisal of the Bafety of chemicals in foods, drugs and domestics.

Ass. of Food und Drug Officials of the U.S., pp.

49-52 (1959)) 2, 6, 24 und 48 Etunden nach der Applikation ausgewertet. Es ergab sich dabei, daß

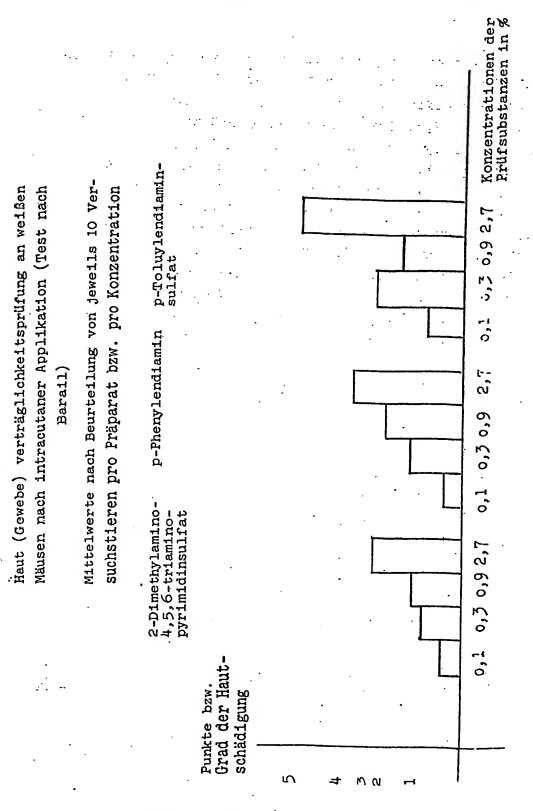
p-Phenylendiamin zu einer geringgradigen Rötung und Exsudation der Conjunctiva führt, die 24 Stunden nach Einträufelung nicht mehr feststellbar ist. Die beiden anderen Prüfsubstanzen wurden reaktionslos vertragen.

4. Haut- (Gewebe) Verträglichkeitsprüfungen an weißen Mäusen nach einmaliger intracutaner Applikation verschiedener Konzentrationen der Testpräparate

Diese Prüfung der lokalen Verträglichkeit nach Barail (J. Soc. Cosmet. Chemists 11, 241 (1960)) beruht auf der intracutanen Applikation von kleinen Mengen der Prüfsubstanz in steigenden Konzentrationen in die Bauchhaut der weißen Mäuse. Nach 2‡ Stunden werden die Versuchstiere getötet, die behandelten Hautstellen ausgeschnitten und getrocknet. Die Beurteilung der Hautschädigungen erfolgt nach einem Punktschema, wobei die Durchblutung und andere Schädigungen der behandelten Haut Berücksichtigung finden. Da pro

Präparat und pro Testkonzentration ein größeres Tierkollektiv von 10 Mäusen eingesetzt wurde, lassen sich nach der obigen Versuchsmethodik feinere Unterschiede hinsichtlich lokaler Verträglichkeit feststellen. Die Versuchsergebnisse sind der beigefügten Tabelle 2 zu entnehmen.

\_ .20 ··∴



S

がは

509824/0971

Den vorstehend aufgeführten Prüfungsergebnissen ist zu entnehmen, daß sich 2-Dimethylamino-4,5,6-triaminopyrimidinsulfat hinsichtlich einer allgemeinen und lokalen Verträglichkeit unter den geprüften Entwicklersubstanzen am besten verhält. Neben diesen guten
toxikologischen und dermatologischen Eigenschaften
bringen die in den erfindungsgemäßen Haarfärbemittel
einzusetzenden Tetraaminopyrimidine die weiteren Vorteile
mit sich, daß die Entwicklung der Färbung bereits mit
Luftnauerstoff erfolgen kann und zu einer außerordentlichen Variationsmöglichkeit an Farbtönen führt, die
sich durch gute Licht-, Wasch- und Reibechtheitseigenschaften auszeichnen und mit Reduktionsmitteln wieder
leicht abziehbar sind.

### Patentansprü che

1). Haarfärbemittel auf Basis von Oxidationsfarbstoffen, gekonnzeichnet durch einen Gehalt an Tetraaminopyrimidinen der allgemeinen Formel

in der R<sub>1</sub> - R<sub>6</sub> Wasserstoff, einen Alkylrest mit
1 - 4 Kohlenstoffatomen,

der Rest - (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> - X, in dem n = 1 - 4 und X ein = Hydroxylgruppe, ein Halogenatom, eine -NH<sub>2</sub>-, -NHR' - und -NR'R"-Gruppe sein können, wobei R' und R"Alkylreste mit 1 - 4 Kohlenstoff-atomen bedeuten können oder mit dem Stickstoff-atom zu einem heterocyclischen Ring, der ein weiteres Stickstoffatom oder Sauerstoffatom enthalten kann, geschlossen sind,

als Entwicklerkomponente mit den in Oxidationshaarfarben üblichen Kupplersubstanzen.

- 3) Haarfärbemittel nach Anspruch 1 und 2, gekennzeichnet durch einen Gehalt weiterer üblicher Entwicklersubstanzen, sowie gegebenenfalls üblicher direktziehender Farbstoffe.
- 4) Haarfärbemittel nach Anspruch 1 3; gekennzeichnet durch einen Gehalt an Entwickler-Kuppler-Kombinationen aus Tetraaminopyrimidinen und in der Haarfärbung üblichen Kupplersubstanzen von 0,2 bis 5 Gewichtsprozent.
- (5) 2,4,6-7 risme thylamino-5-amino-pyrimidin.
- 6) 2,4,5-Triamino-6-di-n-propylaminopyrimidin
- 7) 2,4,5-Triamino-6-morpholino-pyrimidin.

tanka na talah Kangla